



Odpověď Ministerstva zdravotnictví na žádost o informaci dle zákona č. 106/1999 Sb., o svobodném přístupu k informacím, ve znění pozdějších předpisů

Vážená paní xxx,

dne 6. ledna 2025 obdrželo Ministerstvo zdravotnictví (MZ) Vaši žádost o poskytnutí informace dle zákona č. 106/1999 Sb., o svobodném přístupu k informacím, ve znění pozdějších předpisů (InfZ), evidovanou pod č.j.: xxx.

Předmětným podáním jste požádala o informace ve věci přídatné látky: „*Přídatná látka, která se mimo jiné používá v Xyzalu, i když jde o látku zakázanou v EU v potravinách, a nepochopitelně látka užívaná v lécích, ještě pro děti od 2 let např. ve zmiňovaném Xyzalu, a to Propylparahydroxybenzoát E216, známý jako propylparaben, který je zakázán v Evropské unii kvůli jeho potenciálním zdravotním rizikům. Studie naznačují, že propylparaben může působit jako endokrinní disruptor, což znamená, že může narušovat hormonální rovnováhu. Existují také obavy, že může způsobovat alergické reakce, jako jsou astma, kožní záněty a svědění. A přitom je v léku, který je proti alergiím? Můžete mi tedy vysvětlit jeho používání v lécích i přes dané studie? Je časově omezené jeho použití, jakože se například do roku 2025 smí používat než se najde náhrada, nebo je to v ČR Ministerstvu zdravotnictví jedno? Prosím o objasnění a odpověď, a že jde o konzervační látku, která je tam potřebná, neberu jako irelevantní, přes zdravotní rizika, která tato látka může vyvolat.*“

K Vaší žádosti sděluji:

Co do Vašeho dotazu na názor MZ si Vás dovoluji informovat, že dle § 2 odst. 4 se povinnost poskytovat informace netýká dotazů na názory, budoucí rozhodnutí a vytváření nových informací.

V dalším nezbývá, než Vaši žádost odložit dle § 14 odst. 5 písm. c) zákona č. 106/1999 Sb. a odkázat Vás na povinný subjekt od MZ odlišný, a to na Státní ústav pro kontrolu léčiv.

